PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-026296

(43) Date of publication of application: 25.01.2000

(51)Int.Cl.

A61K 31/47 C07D401/04

(21) Application number: 10-198204

(71)Applicant : DAI ICHI SEIYAKU CO LTD

(22) Date of filing:

14.07.1998

(72)Inventor: SATO KENICHI

(54) THERAPEUTIC AGENT FOR INFECTIOUS DISEASE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an anti-Helicobacter pylori agent having an excellent antibacterial activity against helicobacter pylori by including a specific pyridonecarboxylic acid derivative as an active ingredient.

SOLUTION: This anti-Helicobacter pylori agent is obtained by including a compound represented by formula I [R1 is a (substituted) 3-6C cycloalkyl; R2 is H or amino; R3 is a group represented by formula II or the like; R4 is a halogen, a 1-6C alkyl or the like) as an active ingredient. The compound represented by formula I is obtained by reacting a compound represented by formula III [X is F, Cl or the like; Y is H or a boron-containing substituent group represented by the formula, B(Y1)Y2 (Y1 and Y2 are each F or a 2-4C alkylcarbonyloxy)] with a compound represented by formula IV, etc. The daily dose of the anti-Helicobacter pylori agent for an adult is preferably 50 mg to 1 g. The compound represented by formula I and a proton pump inhibitor (omeprazole, lansoprazole, etc.), are contained to thereby manifest a higher antibacterial activity against the Helicobacter pylori.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

21.01.2005

Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection] [Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] [Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-26296

(P2000-26296A)

(43)公開日 平成12年1月25日(2000.1.25)

(51) Int.Cl.'	識別記号 ADZ	FI 7	-マコード(参考)
A 6 1 K 31/47		A 6 1 K 31/47 ADZ 4	ADZ 4C063
	ACL		C086
	ADU	· ADU	•
C 0 7 D 401/04	207	C 0 7 D 401/04 2 0 7	
	209	209	209
		審査請求 未請求 請求項の数51 OL	(全23頁)
(21)出願番号	特顯平10-198204	(71) 出顧人 000002831 第一製業株式会社	
(22)出顯日	平成10年7月14日(1998.7.14)	東京都中央区日本橋3丁目14番10号 (72)発明者 佐藤 厳一	
·		東京都江戸川区北葛西 1 丁目16番13号 第 一製薬株式会社東京研究開発センター内	
	,	Fターム(参考) 40063 AA01 BB02 CC14 D	
		40086 AA01 AA02 BC07 B MA01 MA04 NA14 2	
		ZB26 ZB35 ZC75	

(54) [発明の名称] 感染症治療薬

(57)【要約】

【課題】 ビリドンカルボン酸誘導体、その塩、または これらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバク ター・ピロリ薬を提供する。

【解決手段】 下記式で表される、各種の置換基を有してもよい、化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬 【化1】

$$\begin{array}{c|c}
F & O & COOOH \\
R^2 & N & R^1
\end{array}$$

から6のアルキル基または炭素数1から6のアルコキシル基を表わすか、あるいは上記の R^1 と一体化して、-O- CH_2 -CH(CH_3)-で表される構造となってもよい。)

【請求項6】 R¹ が(1R, 2S) - 2-フルオロシ クロプロピル基、R² がアミノ基、R⁴ がフッ素原子で ある請求項5記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬

【請求項7】 R^1 が (1R, 2S) - 2 - 7ルオロシクロプロピル基、 R^2 がアミノ基、 R^4 がメチル基である請求項5記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬

【請求項8】 R¹ が (1R, 2S) - 2-フルオロシ クロプロピル基、R² が水素原子、R⁴ がメチル基であ る請求項5記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬

【請求項9】 下記の式(IV)で表わされる化合物、 その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有す る抗ヘリコバクター・ピロリ薬

【化5】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

(式中、 R^1 は、置換基を有していてもよい炭素数 3から6の現状アルキル基を表わし、 R^2 は、水素原子またはアミノ基を表わし、 R^4 は、ハロゲン原子、炭素数 1 から6のアルキル基または炭素数 1 から6のアルコキシル基を表わすか、あるいは上記の R^1 と一体化して、 R^2 と一体化して、 R^3 と一体化して、 R^4 とこと、 R^4 を表すること、 R^4 を表すること、 R^4 を表すること、 R^4 を表すること、 R^4 を表すること、 R^4 によって、 R^4 を表すること、 R^4 を表すること、 R^4 によっと、 R^4 を表すること、 R^4 によっと、 R^4 によ

【請求項10】 R¹ が (1R, 2S) -2-フルオロシクロプロピル基、R²がアミノ基、R⁴ がフッ素原子である請求項9記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬【請求項11】 R¹ が (1R, 2S) -2-フルオロシクロプロピル基、R²が水素原子、R⁴ がメチル基である請求項9記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬【請求項12】 R¹ が (1R, 2S) -2-フルオロシクロプロピル基、R²がアミノ基、R⁴ がメチル基である請求項9記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬【請求項13】 R¹ とR⁴ が一体化して-O-CH2-CH (CH3) -で表される構造となり、R² が水素原子である請求項9記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬

原子である請求項9記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬 【請求項14】 R^1 ER^4 が一体化して $-O-CH_2$ $-CH(CH_3)$ - で表される構造となり、 R^2 がアミノ基である請求項9記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬 【請求項15】 下記の式(V) で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬

【化6】

(式中、 R^1 は、置換基を有していてもよい炭累数 3から6の環状アルキル基を表わし、 R^2 は、水素原子またはアミノ基を表わし、 R^4 は、ハロゲン原子、炭素数 1 から6のアルキル基または炭素数 1 から6のアルコキシル基を表わすか、あるいは上記の R^1 と一体化して、- O- CH_2 -CH (CH_3) - で表される構造となってもよい。)

【請求項16】 R¹ が (1R, 2S) -2-フルオロシクロプロピル基、R²がアミノ基、R⁴ がフッ素原子である請求項15記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬【請求項17】 R¹ が (1R, 2S) -2-フルオロシクロプロピル基、R²がアミノ基、R⁴ がメチル基である請求項15記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬【請求項18】 R¹ が (1R, 2S) -2-フルオロシクロプロピル基、R²が水素原子、R⁴ がメチル基である請求項15記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬【請求項19】 下記の式 (VI)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬 【化7】

$$H_{3}C \xrightarrow{NH_{2}} F \xrightarrow{R^{2}} 0$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad$$

(式中、R1は、置換基を有していてもよい炭素数3から6の環状アルキル基を表わし、R2は、水素原子またはアミノ基を表わし、R4は、ハロゲン原子、炭素数1から6のアルキル基または炭素数1から6のアルコキシル基を表わすか、あるいは上記のR1と一体化して、一〇一CH2一CH(CH3)一で表される構造となってもよい。)

【請求項20】 R! が(1R, 2S)-2-フルオロシクロプロピル基、R²がアミノ基、R! がメチル基である請求項19記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬【請求項21】 R! がシクロプロピル基、R² がアミノ基、R! がメチル基である請求項19記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬

【請求項22】 下記の式(VII)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬 【化8】 【請求項37】 下記の式 (XI)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬

【化12】

(式中、 R^1 は、置換基を有していてもよい炭素数 3から6の環状アルキル基を表わし、 R^2 は、水素原子またはアミノ基を表わし、 R^4 は、ハロゲン原子、炭素数 1 から6のアルキル基または炭素数 1 から6のアルコキシル基を表わすか、あるいは上記の R^1 と一体化して、- O-C H_2 - C H (C H_3) - で表される構造となってもよい。)

【請求項38】 R^1 が (1R, 2S) - 2 - 7ルオロシクロプロビル基、 R^2 がアミノ基、 R^4 がメチル基である請求項37記載の抗ヘリコバクター・ピロリ薬

【請求項39】 下記の式 (XII) で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコパクター・ピロリ薬

【化13】

(式中、 R^1 は、置換基を有していてもよい炭素数 3 から6の環状アルキル基を表わし、 R^2 は、水素原子またはアミノ基を表わし、 R^4 は、ハロゲン原子、炭素数 1 から6のアルキル基または炭素数 1 から6のアルコキシル基を表わすか、あるいは上記の R^1 と一体化して、 R^2 と R^2 と R^3 と R^4 と

【請求項40】 R1 がシクロプロピル基、R2 が水素 原子、R4 がメトキシル基である請求項39記載の抗へ リコバクター・ピロリ薬

【請求項41】 R¹ が(1R, 2S)-2-フルオロシクロプロピル基、R²が水素原子、R⁴ がメトキシル基である請求項39記載の抗へリコバクター・ピロリ薬【請求項42】 請求項1から41いずれか一項記載の抗へリコバクター・ピロリ薬を有効成分とするヘリコバクター・ピロリ感染症治療または予防薬

【請求項43】 請求項1から41いずれか一項記載の 抗ヘリコバクター・ピロリ薬を有効成分とする胃炎治療 または予防薬 【請求項44】 請求項1から41いずれか一項記載の 抗ヘリコバクター・ピロリ薬を有効成分とする消化性潰 瘍治療または予防薬

【請求項45】 請求項1から41いずれか一項記載の 抗ヘリコバクター・ピロリ薬を有効成分とする胃癌治療 または予防薬

【請求項46】 請求項1から41いずれか一項記載の 抗ヘリコバクター・ピロリ薬とプロトンポンプ阻害薬と を組合せたヘリコバクター・ピロリ感染症治療または予 防薬

【請求項47】 請求項1から41いずれか一項記載の 抗ヘリコバクター・ピロリ薬とプロトンポンプ阻害薬と を組合せた胃炎治療または予防薬

【請求項48】 請求項1から41いずれか一項記載の 抗ヘリコバクター・ピロリ薬とプロトンポンプ阻害薬と を組合せた消化性潰瘍治療または予防薬

【請求項49】 請求項1から41いずれか一項記載の 抗へリコバクター・ピロリ薬とプロトンボンプ阻害薬と を組合せた胃癌治療または予防薬

【請求項50】 プロトンポンプ阻害薬がオメプラゾール、ランソプラゾール、ラベプラゾール、レミノプラゾール、サビプラゾールまたはパントプラゾールである請求項46から49いずれか一項記載の治療または予防薬【請求項51】 プロトンボンプ阻害薬がパントプラゾールである請求項46から49いずれか一項記載の治療または予防薬

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明に属する技術分野】本発明はピリドンカルボン酸誘導体、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ(Helicobacter pylori)薬に関するものである。また、上記抗ヘリコバクター・ピロリ薬とプロトンボンプ阻害薬とを組合せたヘリコバクター・ピロリ感染症治療薬に関する。

[0002]

【従来の技術】今日までの研究により、慢性胃炎や消化性潰瘍において、ヘリコバクター・ピロリ(Helicobact er pylori) 歯が高率に検出され、これらの胃腸障害がヘリコバクター・ピロリ菌を除菌することにより治癒する現象や本菌を除菌することにより消化性潰瘍の再発率が著しく低下する現象が多数報告されている。また、この菌による感染が胃癌についても関係があると考えられてきている(キャンサーリサーチ,58,2067-2069(1998))。現在、ヘリコバクター・ピロリ菌に対して、クエン酸ビスマスのようなビスマス化合物、メトロニダゾールのようなニトロイミダゾール化合物、デトラサイクリン、アモキシリン、クラリスロマイシンのような抗生物質が有効であることが報告され、これらの化合物、あるいはこれらの化合物とプロトンポンプ阻害薬の併用による治療が試みられている。一方、従

(式中、R1は、置換基を有していてもよい炭素数3か ら6の環状アルキル基を表わし、R2は、水素原子また はアミノ基を表わし、R4は、ハロゲン原子、炭素数1 から6のアルキル基または炭素数1から6のアルコキシ ル基を表わすか、あるいは上記のR1と一体化して、-O-CH2-CH(CH3)-で表される構造となって もよい。) さらに、R1 が (1R, 2S) -2-フルオ ロシクロプロビル基、R² が水素原子、R⁴ が塩素原子 である式(II)で表わされる化合物、その塩、または これらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバク ター・ピロリ薬に関する。 あるいは、R1 がシクロプロ ピル基、R2 がアミノ基、R4 がメチル基である式(I 1)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和 物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ 薬に関する。また、下記の式(III)で表わされる化 合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として 含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関する。

【0010】 【化17】

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & &$$

(式中、R1は、置換基を有していてもよい炭素数3か ら6の環状アルキル基を表わし、R2は、水素原子また はアミノ基を表わし、R4 は、ハロゲン原子、炭素数1 から6のアルキル基または炭素数1から6のアルコキシ ル基を表わすか、あるいは上記のR1と一体化して、-O-CH₂-CH(CH₃)-で表される構造となって もよい。) さらに、R1 が (1R, 2S) -2-フルオ ロシクロプロピル基、R2 がアミノ基、R4 がフッ素原 子である式(III)で表わされる化合物、その塩、ま たはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコ バクター・ピロリ薬に関する。あるいは、R¹ が(1 R, 2S) - 2-フルオロシクロプロピル基、R2 がア ミノ基、R4 がメチル基である式(III)で表わされ る化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分と して含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関する。そ して、R1 が (1R, 2S) -2-フルオロジクロプロ ピル基、R2 が水素原子、R4 がメチル基である式(I

II)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関する。また、下記の式(IV)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関する。

【0011】

(式中、R1は、置換基を有していてもよい炭素数3か ら6の環状アルキル基を表わし、R2は、水素原子また はアミノ基を表わし、R4は、ハロゲン原子、炭素数1 から6のアルキル基または炭素数1から6のアルコキシ ル基を表わすか、あるいは上記のR1 と一体化して、-O-CH2-CH(CH3)-で表される構造となって もよい。) そして、R1 が (1R, 2S) - 2-フルオ ロシクロプロピル基、R2 がアミノ基、R4 がフッ素原 子である式(IV)で表わされる化合物、その塩、また はこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバ クター・ピロリ薬に関する。 さらに、R1 が (1R, 2 S) -2-フルオロシクロプロビル基、R2 が水素原 子、R4 がメチル基である式(IV)で表わされる化合 物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含 有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関する。あるい は、R1 が (1R, 2S) -2-フルオロシクロプロピ ル基、R2 がアミノ基、R4 がメチル基である式(I V)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和 物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ 薬に関する。また、R1 とR4 が一体化して-O-CH ₂-CH (CH₃) -で表される構造となり、R²が水 素原子である式(IV)で表わされる化合物、その塩、 またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリ コバクター・ピロリ薬に関する。 そして、R1 とR4 が 一体化して-O-CH2-CH(CH3)-で表される 構造となり、R2 がアミノ基である式(IV)で表わさ れる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分 として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関する。 また、下記の式(V)で表わされる化合物、その塩、ま たはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコ バクター・ピロリ薬に関する。

[0012]

【化19】

有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に 関する。

[0016] 【化23】

(式中、R1は、置換基を有していてもよい炭素数3か ら6の環状アルキル基を表わし、R2は、水素原子また はアミノ基を表わし、R4は、ハロゲン原子、炭素数1 から6のアルキル基または炭素数1から6のアルコキシ ル基を表わすか、あるいは上記のR1と一体化して、-O-CH2-CH(CH3)ーで表される構造となって もよい。) さらに、R1 とR4 が一体化して-O-CH ₂ - C H (C H₃) - で表される構造となり、R² が水 素原子である式(IX)で表わされる化合物、その塩、 またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリ コバクター・ピロリ薬に関する。 あるいは、R1 が(1 R, 2S) -2 - フルオロシクロプロビル基、R² が水 衆原子、R4 がメトキシル基である式(IX)で表わさ れる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分 として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関する。 また、 R^1 が (1R, 2S) - 2 - フルオロシクロプロビル基、R2 がアミノ基、R4 がメチル基である式(I X)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和 物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ 薬に関する。そして、R1 が(1R, 2S) - 2-フル オロシクロプロピル基、R2 が水素原子、R4 がメチル 基である式(IX)で表わされる化合物、その塩、また はこれらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバ クター・ピロリ薬に関する。また、下記の式(X)で表 わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効 成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関す る.

[0017] [化24]

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ &$$

(式中、R1は、置換基を有していてもよい炭素数3から6の環状アルキル基を表わし、R2は、水素原子またはアミノ基を表わし、R4は、ハロゲン原子、炭素数1から6のアルキル基または炭素数1から6のアルコキシル基を表わすか、あるいは上記のR1と一体化して、一

O-CH₂-CH(CH₃)-で表される構造となって もよい。) あるいは、R1 とR4 が一体化して-O-C H₂-CH(CH₃)-で表される構造、R²が水素原 子である式(X)で表わされる化合物、その塩、または これらの水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバク ター・ピロリ薬に関する。さらに、R1 とR4 が一体化 して-O-CH2-CH(CH3)-で表される構造と なり、R2 がアミノ基である式(X)で表わされる化合 物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含 有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関する。また、R 1が(1R, 2S)-2-フルオロシクロプロビル基、 R2 が水素原子、R4 がメトキシル基である式(X)で 表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有 効成分として含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関 する。そして、R¹が(1R, 2S) −2−フルオロシ クロプロピル基、R2 がアミノ基、R4 がメチル基であ る式(X)で表わされる化合物、その塩、またはこれら の水和物を有効成分として含有する抗ヘリコバクター・ ピロリ薬に関する。また、下記の式(XI)で表わされ る化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分と して含有する抗ヘリコバクター・ピロリ薬に関する。

[0018]

【化25】

(式中、R1は、置換基を有していてもよい炭素数3から6の環状アルキル基を表わし、R2は、水素原子またはアミノ基を表わし、R4は、ハロゲン原子、炭素数1から6のアルキル基または炭素数1から6のアルコキシル基を表わすか、あるいは上記のR1と一体化して、一〇一〇円2一〇円(CH3)一で表される構造となってもよい。)さらに、R1が(1R,2S)一2一フルオロシクロプロピル基、R2がアミノ基、R4がメチル基である(XI)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗へリコバクター・ピロリ薬に関する。そして、下記の式(XII)で表わされる化合物、その塩、またはこれらの水和物を有効成分として含有する抗へリコバクター・ピロリ薬に関する。

【0019】 【化26】

るのが特に好ましい。さらには、(1R, 2S)-2-ハロゲノシクロプロピル基が最も好ましい。このR1の シスー2ーハロゲノシクロプロビル部分だけでいわゆる 対学体関係の異性体が存在するが、これらのいずれにも 強い抗菌活性と高い安全性が認められた。置換基R® は、ハロゲン原子、炭素数1から6のアルキル基または 炭素数1から6のアルコキシル基を表わす。アルキル基 としては炭素数1から6の直鎖状、または分枝状のもの でよいが、好ましくは、メチル基、エチル基、ノルマル プロビル基およびイソプロビル基である。アルコキシル 基としては、炭素数1から6のものでよいが、好ましく はメトキシル基である。置換基R4としては、フッ素原 **子** 塩素原子、メチル基およびメトキシル基が好まし い。あるいは置換基R4 は上記のR1 と一体化して-O -CH₂-CH(CH₃)-で表される構造となり、全 体として下記構造となったものも好ましい例として挙げ ることができる。

【0027】 【化27】

さらには、上記構造式中、3位のメチル基がS配置であるものが好ましい。

【0028】本発明の抗ヘリコバクター・ピロリ薬の有 効成分である化合物がジアステレオマーの存在する構造 である場合、ヒトに投与する際は単一のジアステレオマ ーからなるものを投与することが好ましい。この、『単 一のジアステレオマーからなる』の『単一』とは、他の ジアステレオマーを全く含有しない場合だけでなく、化 学的に純粋程度の場合を含むと解される。つまり、物理 定数や、生理活性に対して影響がない程度であれば他の ジアステレオマーが含まれてもよいと解釈されるのであ る。また『立体化学的に単一な』とは、化合物等におい て不斉炭素原子が含まれるために、異性体関係となる複 数種が存在する場合にそれらのうちの1種のみにて構成 されたものであることを意味する。この場合においても この『単一』に関しては上記と同様に考える。本発明の ヒリドンカルボン酸誘導体は遊離体のままでもよいが、 酸付加塩としてあるいはカルボキシル基の塩としてもよ い。酸付加塩とする場合の例としては、塩酸塩、硫酸 塩、硝酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、リン酸塩 等の無機酸塩類、あるいは酢酸塩、メタンスルホン酸

-B (Y^1) Y^2 (式中 Y^1 および Y^2 はフッ素原子あるいは炭素数2から4のアルキルカルボニルオキシ基を表わす。) で表わされるホウ素含有置換基であり、 R^1 、 R^2 および R^4

塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩、ク エン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、乳酸塩等の有機 酸塩類を挙げることができる。またカルボキシル基の塩 としては、例えばリチウム塩、ナトリウム塩、カリウム 塩等のアルカリ金属塩、マグネシウム塩、カルシウム塩 等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、またトリエ チルアミン塩や N-メチルグルカミン塩、トリス-(ヒドロキシルメチル) アミノメタン塩等で無機塩類、 有機塩類の何れでもよい。またこれらのピリドンカルボ ン酸誘導体の遊離体や酸付加塩、カルボキシル基の塩は 水和物として存在することもある。一方、カルボン酸部 分がエステルであるピリドンカルボン酸誘導体は合成中 間体やプロドラッグとして有用である。例えば、アルキ ルエステル類、ベンジルエステル類、アルコキシアルキ ルエステル類、フェニルアルキルエステル類およびフェ ニルエステル類は合成中間体として有用である。また、 プロドラッグとして用いられるエステルとしては、生体 内で容易に切断されてカルボン酸の遊離体を生成するよ うなエステルであり、例えば、アセトキシメチルエステ ル、ピバロイルオキシメチルエステル、エトキシカルボ ニルエステル、コリンエステル、ジメチルアミノエチル エステル、5-インダニルエステルおよびフタリジニル エステル、5-アルキル-2-オキソ-1,3-ジオキ ソールー4-イルメチルエステルそして3-アセトキシ - 2 - オキソブチルエステル等のオキソアルキルエステ ルを挙げることができる。

【0029】式(I)で表される本発明の化合物は種々の方法により製造されるが、その好ましい一例を挙げれば、例えば、式(XIII)

[0030]

【化28】

[式中、Xはフッ素原子、塩素原子、臭素原子、置換もしくは無置換のフェニルスルホニル基または炭素数が1から3の置換もしくは無置換のアルキルスルホニル基等の脱離基としての機能する置換基を表わし、Yは水素原子であるか、または式(XIV)

【0031】 【化29】

(XIV)

は式(I)において定義したものと同じである。]で表わされる化合物を、

[0032]

ン、ピリジン、1,8-ジアザビシクロウンデセン等の 有機塩基性化合物の存在下で行うのが好ましい。反応温 度は、通常、室温ないし200℃の温度範囲で実施で き、好ましくは25から150℃の範囲である。反応時 間は30分から48時間の範囲でよく、通常は30分か ら2時間程度で完結する。アミノ基の保護基としては、 この分野で通常使用されている保護基であればよく、例 えば、第三級ブトキシカルボニル基、2,2,2-トリ クロロエトキシカルポニル基等のアルコキシカルポニル 基類、ベンジルオキシカルボニル基、パラメトキシベン ジルオキシカルボニル基、パラニトロベンジルオキシカ ルボニル基等のアラルキルオキシカルボニル基類、アセ チル基、メトキシアセチル基、トリフルオロアセチル 基、クロロアセチル基、ピバロイル基、ホルミル基、ベ ンゾイル基等のアシル基類、第三級ブチル基、ペンジル 基、パラニトロベンジル基、パラメトキシベンジル基、 トリフェニルメチル基等のアルキル基類、またはアラル キル基類、メトキシメチル基、第三級ブトキシメチル 基、テトラヒドロピラニル基、2,2,2ートリクロロ エトキシメチル基等のエーテル類、トリメチルシリル 基、イソプロピルジメチルシリル基、第三級ブチルジメ チルシリル基、トリベンジルシリル基、第三級ブチルジ フェニルシリル基等のシリル基類を挙げることができ

【0036】Yが式(XIV)の構造の場合、化合物 (XIII) に対し化合物 (イ-1)、(ロ-1)、 (ハ-1)、(ニ-1)、(ホ-1)、(へ)、(ト-1).、(チー1)、(リー1)、(ヌー1)、または (ル-1)を反応させた後、酸性または塩基性条件下で 処理することにより相当するカルボン酸に変換すること ができる。また、脱保護が必要な場合は保護基に対応し た適当な条件で保護基を除去して式(I)で示される目 的化合物を得ることができる。化合物のうち(イー 1)、(イ-2)、(ロ-1)、(ロ-2)、(ハ-1)、(ハ-2)、(ニ-1)、(ニ-2)、(ホ-1)、(ホー2)、(へ)、(ヘー2)、(トー1)、 (ト-2)、(チ-1)および(チ-2)は、公知であ るか、公知の方法に準じて容易に製造できる(例えば、 特開平2-231475号公報、特開平8-27728 4号公報、特開平9-67368号公報、wo97/1 9072号公報、wo97/40037号公報、wo9 8/02431号公報、wo98/13370号公報、 wo98/18783号公報). 化合物(リー1)、 (リー2)、(ヌー1)、(ヌー2)、(ルー1)およ び (ルー2) は種々の方法により製造されるが、その一 例として参考例に示す方法で合成されるが、これに限定 されるものではない。単一の異性体からなる式(I)の 化合物の合成に好ましい単一の異性体からなるシスー2 - フルオロシクロプロピルアミンは、例えば、特開平2 -231475号記載の方法で合成できる。この様にし て得られた光学活性なシスー2ーフルオロシクロプロピ ルアミン誘導体を原料とする、単一の異性体からなる式 (I)の化合物の合成は、例えば、特開平2-2314 75号記載の方法によって実施することができる。本発 明の抗ヘリコバクター・ピロリ薬はヘリコバクター・ピ ロリ歯に対して、優れた活性を示し、ヘリコパクター・ ピロリ感染症治療薬として有用である。本発明の抗ヘリ コバクター・ピロリ薬を使用する場合、投与量は成人一 日当たり50mgから1g、好ましくは100mgから 300mgの範囲である。この一日量を一日1回、ある いは2から4回に分けて投与する。また一日量は必要に よっては上記の量を超えてもよい。本発明の抗ヘリコバ クター・ピロリ薬は、投与法に応じ適当な製剤を選択 し、通常用いられている各種製剤の調製法にて調製でき る。製剤の剤型としては例えば錠剤、散剤、顆粒剤、カ プセル剤や、溶液剤、シロップ剤、エリキシル剤、油性 ないし水性の懸濁液等を経口用製剤として例示できる。 注射剤としては、製剤中に安定剤、防腐剤、溶解補助剤 を使用することもあり、これらの補助剤を含むこともあ る溶液を容器に収納後、凍結乾燥等によって固形製剤と して用時調製の製剤としても良い。また一投与量を容器 に収納しても良く、また多投与量を同一の容器に収納し ても良い。固形製剤としては、本発明の抗ヘリコバクタ - ・ピロリ薬とともに製剤学上許容されている添加物を 含んでよく、例えば、充填剤類や増量剤類、結合剤類、 崩壊剤類、溶解促進剤類、湿潤剤類、潤滑剤類等を必要 に応じて選択して混合し、製剤化することができる。液 体製剤としては、溶液、懸濁液、乳液剤等を挙げること ができるが添加剤として懸濁化剤、乳化剤等を含むこと

【0037】本発明の抗ヘリコバクター・ピロリ薬は、 単独で使用してもよいが、プロトンポンプ阻害薬と組合 せることにより、ヘリコバクター・ピロリに対する抗菌 効果を増強させることができる。ここで「組合せ」とい った場合、プロトンボンプ阻害薬を本願発明の抗へりコ バクター・ピロリ薬と別の製剤として製造した後、組合 せて使用する場合。また抗ヘリコバクター・ピロリ薬と プロトンポンプ阻害薬を組合せて一製剤(例えば、特表 平9-511767号公報参照)として製造する場合の どちらも意味するものとする。プロトンポンプ阻害薬と しては、オメプラゾール、ランソプラゾール、ラベプラ ゾール、レミノプラゾール、サビプラゾール、パントプ ラゾール等を挙げることができる。プロトンポンプ阻害 薬の使用量は一日当たり0.1から200mg、好まし くは10から100mg、特に好ましくは40から80 mgの範囲である。

[0038]

【実施例】 [参考例リー1] エチル 3- (1-第三級 ブトキシカルボニルアミノシクロプロピル〉プロピオラ -ト

窒素気流下、ビス (ビシクロ [2.2.1] ヘプター 2、5-ジエン) ロジウム(I) パークロラート(5 4.5mg, 0.14mmol)、および1,2-ピス (ジフェニルホスフィノ) エタン (67.4mg, 0. 17mmol)を乾燥、脱気したメタノール(25m 1) に溶解し、室温で10分間撹拌した。この触媒溶液 にエチル 1-ベンジル-4-(1-第三級プトキシカ ルボニルアミノシクロプロピル)-3-ピロリン-3-カルボキシラート(1.090g, 2.820mmo 1)を乾燥、脱気したメタノール(15m1)に溶解し た溶液を加え、この反応液を水素雰囲気下(1kg/c・ m2)、室温にて2.5時間撹拌した。反応液に活性炭 (1g)を加え、室温にて30分間後、セライトを通じ て沪過 (メタノール洗浄) し、沪液を減圧濃縮後、残留 物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1を用いた溶出

部から1.071g(97.8%)の摂記の化合物を無色結晶として得た。

1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ: 7. 4 0-7. 19 (m, 5H), 5. 07 (brs, 1 H), 4. 13 (q, J=7. 33Hz, 2H), 3. 63 (s, 2H), 2. 87 (m, 1H), 2. 67 (m, 1H), 2. 54 (m, 1H), 2. 35 (m, 1H), 2. 15 (m, 1H), 1. 79 (m, 1H), 1. 46 (s, 9H), 1. 23 (t, J=7. 33Hz, 3H), 0. 85 (m, 2H), 0. 69 (m, 2H).

【0044】 [参考例リー4] <u>シスー1ーベンジルー4</u> - (1-第三級ブトキシカルボニルアミノシクロプロピル) -3-ヒドロキシメチルピロリジン 【0045】

【化35】

窒素雰囲気下、水素化リチウムアルミニウム(195.6mg,5.153mmol)を無水テトラヒドロフラン(40ml)に懸濁し、-15℃にて撹拌下、エチルシス-1-ベンジル-4-(1-第三級ブトキシカルボニルアミノシクロプロピル)ピロリジン-3-カルボキシラート(1.001g,2.577mmol)を無水テトラヒドロフラン(10ml)に溶解した溶液を15分間で滴下した。反応懸濁液を氷冷下にて3.5時間撹拌後、冷却水(5ml)を徐々に加え、更に室温にて15分間撹拌した。反応懸濁液をセライトを通じて沪過(ジエチルエーテル洗浄)し、沪液を減圧濃縮、乾燥して、833.9mg(93.4%)の標記の化合物を無色油状物として得た。

1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:7.3 9-7.00 (m, 5H), 5.10 (brs, 1 H), 3.69 (m, 2H), 3.58 (s, 2H), 2.99 (m, 1H), 2.61 (m, 1H), 2.5 1 (m, 1H), 2.27 (m, 1H), 2.00 (m, 1H), 1.94 (brs, 1H), 1.74 (m, 1H), 1.42 (s, 9H), 0.90 (m, 1H), 0.74-0.61 (m, 3H). 【0046】 [参考例リー5] シス-4-(1-第三級 ブトキシカルボニルアミノシクロプロピル)-3-ヒド ロキシメチルピロリジン 【0047】

 $HO \longrightarrow NH \stackrel{O}{\longleftrightarrow} HO \longrightarrow NH \stackrel{O}$

【化36】

シスー1ーベンジルー4ー(1ー第三級ブトキシカルボニルアミノシクロプロピル)ー3ーヒドロキシメチルピロリジン(820.1mg,2.376mmol)をメタノール(50ml)に溶解し、5%パラジウム炭素触媒(水分:55.6%,750mg)を加えた後、水素加圧下(4.5kg/cm²)一昼夜撹拌した。触媒をセライト沪過(メタノール洗浄)により除去後、沪液を減圧濃縮して578.8mg(91.0%)の標記の化合物を白色アモルファスとして得た。

1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ:5.0 5 (brs, 1H), 3.72 (m, 2H), 3.15 (m, 2H), 2.82 (m, 2H), 2.29 (m, 1H), 1.94 (br, 2H), 1.76 (m, 1 H), 1.42 (s, 9H), 0.92 (m, 2H), 0.82 (m, 1H), 0.61 (m, 1H). [0048] [参考例ヌ-1] 1-ベンジルオキシー3 - (第3級プトキシカルボニルアミノ) - 3 - イソアミ ルオキシカルボニルシクロブタン

1g(91.2%)を得た。

[0058]

【化41】

で抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾

燥した。沪過後、減圧下溶媒を留去し、シリカゲルカラ

ムクロマトグラフィーにて精製し、表記化合物35.6

【0057】[参考例ヌー5]エチル (E)-3-

ルアミノ) シクロブタン-3-イル] アクリレート

[1-ベンジルオキシ-3-(第3級ブトキシカルボニ

エチル 3-[1-ベンジルオキシー3-(第3級プトキシカルボニルアミノ)シクロブタン-3-イル]-3、-オキソプロピオネート38.84g(99.22mmol)をメタノール300mlに溶解し、氷冷攪拌下、テトラヒドロホウ酸ナトリウム1.617g(42.75mmol)を5回に分けて加えた。同温度で10分攪拌後、飽和塩化アンモニウム水溶液を徐々に加えた。減圧下メタノールを留去し、残さに酢酸エチルを加え分液した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、水層を酢酸エチル

エチル 3-[1-ベンジルオキシ-3-(第3級ブト キシカルポニルアミノ)シクロプタン-3-イル]-3 -ヒドロキシプロピオネート35.61g(90.50 mmol)をジクロロメタン200mlに溶解し、氷冷 攪拌下、メタンスルホニルクロリド9.050ml(1 16.9mmo1)、次いでトリエチルアミン37.2 4ml (267. 2mmol)を加えた。2時間攪拌 後、ジアザビシクロウンデセン30.60ml(20 4.6 mmol)を加えた。1時間攪拌後に氷浴を外 し、室温下で2時間撹拌した。氷冷攪拌下、飽和塩化ア ンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルを加えて分液 した。有機層を10%クエン酸水溶液で洗浄後、飽和食 塩水で洗浄した。水層を酢酸エチルで抽出後、有機層を 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。その後沪過し減圧下溶 媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて 精製し、表記化合物31.07g(91.4%)を得 た。

 $[0059]^{1}H-NMR(CDCl_{3})\delta:1.25$ -1.30(3H, m), 1.42(4.5H, s),1.43(4.5H, s) 2.22-2.35(2H, m), 2.57-2.72(2H, m), 4.01-4.05(0.5H, m), 4.07-4.27(m, 2.5H), 4.48(2H, s), 4.81(0.5 H, s), 4. 94 (0. 5H, brs), 5. 79 (0.5H, d, J=15.5Hz), 5.86(0.5H, d, J=15. 5Hz), 6. 98(0. 5H, d, J=15.5Hz), 7.02(0.5H, d, J =15.5Hz), 7.27-7.36(5H, m). 【0060】[参考例ヌー6]エチル 3-[1-ベン ジルオキシ-3-(第3級ブトキシカルボニルアミノ) シクロブタン-3-イル]-4-ニトロブタノエート [0061] 【化42】

エチル (E) -3-[1-ベンジルオキシ-3-(第3級ブトキシカルボニルアミノ)シクロブタン-3-イル]アクリレート31.07g(82.75mmol)をニトロメタン300mlに溶解し、氷冷攪拌下、ジアザビシクロウンデセン13.37ml(82.75mmol)を滴下した。10分攪拌後に氷浴を外し、室温下で1時間攪拌した。氷冷攪拌下、反応液に10%クエン酸水溶液を徐々に加え酸性にした後、酢酸エチルを加え分液した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次

いで飽和食塩水で洗浄した。水層を酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。沪過後、 減圧下溶媒を留去し、表記化合物35.12g(97. 2mmol)を得た。本化合物は、精製することなく次 の反応に用いた。

【0062】 [参考例ヌ-7] <u>4-[1-ベンジルオキシ-3-(第3級プトキシカルボニルアミノ) シクロブタン-3-イル] -2-ピロリドン</u> 【0063】 を留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、表記化合物4.01g(定量的)を得た。 更に本成績体のピロリジン4の不斉炭素に由来するエナンチオマーである異性体B1、および異性体B2の光学分割を下記条件下のHPLCにより実施した。

[0070] HPLC条件

カラム: DAICEL CHIRALPACK AD 20x250mm

移動層:ヘキサン:エタノール=1:1

流量:15ml/min

温度:室温

検出: UV (254 nm)

 $[0071]^{1}H-NMR (CDC1_3)\delta:1.42$

1-ベンジルー4ー[3ー(第3級プトキシカルボニルアミノ)ー1ーヒドロキシシクロブタンー3ーイル]ー2ーピロリドン(異性体B1)1.79g(4.96mmo1)をトルエン50m1、ジクロロメタン20m1の混合溶媒に溶解し、氷冷攪拌下、ジエチルアミノ硫黄トリフロリド1.31m1(9.92mmo1)を加え、室温にて12時間攪拌した。氷冷攪拌下、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液をゆっくり加え塩基性とした後、クロロホルムを加え分液し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。水層をクロロホルムで再度抽出し、合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。沪過後、減圧下溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して、表記化合物541mg(30.0%)を得た。

[0074] ^{1}H -NMR (CDC $^{1}_{3}$) $\delta:1.41$

1-ベンジル-4-[3-(第3級プトキシカルボニルアミノ)-1-フルオロシクロブタン-3-イル]-2-ピロリドン(異性体B1)517mg(1.43mmol)をトルエン20mlに溶解し、ローソン試薬635mg(1.57mmol)を加え、50℃で3時間攪拌した。減圧下溶媒を留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して、表記化合物485mg(89.5%)を得た。

[0077] $^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{3}$) $\delta:1.41$ (9H, s), 2.04-2.22 (2H, m), 2.

(9H, s), 2.23-2.42(3H, m), 4.45-4.68(4H, m), 3.03-3.06(1H, m), 3.23-3.33(1H, m), 3.97-4.07(1H, m), 4.38(1H, d, J=14.7Hz), 4.49(1H, d, J=14.7Hz), 4.72(1H, s,), 7.21-7.36(5H, m).

【0072】 [参考例ヌ-10] 1-ベンジル-4-[3-(第3級プトキシカルボニルアミノ)-1-フル オロシクロブタン-3-イル]-2-ピロリドン(異性 体B1)

NHCOOC(CH_a)_a

【0073】 【化46】

(9H, m), 2. 12-2. 24 (2H, m), 2. 30-2. 37 (1H, m), 2. 48-2. 72 (3 H, m), 2. 93-3. 05 (1H, m), 3. 16 -3. 18 (1H, m), 3. 25-3. 33 (1H, m), 4. 34 (1H, d, J=14. 7Hz), 4. 53 (1H, d, J=14. 7Hz), 4. 73 (1 H, s), 5. 04-5. 11 (0. 5H, m), 5. 18-5. 25 (0. 5H, m), 7. 22-7. 36 (5H, m).

【0075】 [参考例ヌー11] 1-ベンジルー4-[3-(第3級ブトキシカルボニルアミノ) -1-フル オロシクロブタン-3-イル] -2-ピロリジンチオン (異性体B1)

【0076】 【化47】

44-2.60(1H, m), 2.60-2.73(1 H, m), 2.80-3.07(2H, m), 3.13 -3.20(1H, m), 3.56-3.63(2H, m), 4.59(1H, s), 4.76(1H, d, J =14.2Hz), 5.02-5.11(0.5H, m), 5.11-5.23(1.5H, m), 7.27 -7.38(5H, m).

【0078】 [参考例ヌー12] <u>1ーベンジルー4ー</u> <u>[3-(第3級ブトキシカルボニルアミノ) -1-フル</u> オロシクロブタン-3-イル] ピロリジン (異性体B (2H, m), 5. 50 (1H, q, J=7.32Hz), 7. 26-7. 36 (5H, m).

【0085】[参考例ルー2] <u>4-(S)-フルオロメ</u> <u>チル-3-(R)-ヒドロキシ-N-[1-(R)-フ</u> ェニルエチル]-2-ピロリドン

[0086]

【化51】



窒素雰囲気下、ジイソプロピルアミン(1.65ml, 11. 75mmol)のテトラヒドロフラン(20m 1)溶液に-78℃にて1.66Nn-ブチルリチウム -ヘキサン溶液 (7.08m1) を滴下し、0℃にて5 分間撹拌した。-78℃に冷却後、この溶液を4-(S) -フルオロメチル-N-[1-(R)-フェニル エチル] -2-ピロリドン (2.00g, 9.04mm o1)のテトラヒドロフラン(20m1)溶液に、窒素 雰囲気下、-78℃にて滴下した。同温で15分間攪拌 した後、減圧して脱気後、容器内を酸素ガスで置換して 酸素雰囲気下として、同温で30分間攪拌した。反応終 了後、5%チオ硫酸ナトリウム水溶液を加え、テトラヒ ドロフランを留去後、酢酸エチル (150ml×3)で 抽出し、合わせた有機層を硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶媒を留去して得られた残留物をシリカゲルクロマトグ ラフィーに付し、3%メタノールークロロホルムの溶出 部より標記の化合物1.57g(73%)を白色結晶と して得た。1 H-NMR (CDCI₃) δ:1.52 (3H, d, J=7.32Hz), 2.31-2.48(1H, m), 3. 05-3. 10 (1H, m), 3. 16-3. 21 (1H, m), 4. 29 (1H, d, J =9.37Hz), 4.53-4.67(2H, m), 5. 48(1H, q, J=7.33Hz), 7. 26-7.37(5H, m).

【0087】[参考例ルー3] <u>3-(S)-アジドー4</u> -(S)-フルオロメチル-N-[1-(R)-フェニ ルエチル]-2-ピロリドン

[0088]

【化52】

4-(S)-フルオロメチル-3-(R)-ヒドロキシ-N-[1-(R)-フェニルエチル]-2-ピロリドン(2.61g,11.00mmol)の塩化メチレン(40ml)溶液にトリエチルアミン(3.07ml,

22. 02mmol)を加え、-10℃にて塩化メタン スルホニル(1.28ml,16.54mmol)を滴 下し、同温で30分間攪拌した。反応液を10%クエン 酸水溶液で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留 去した。得られた残留物をN,N-ジメチルホルムアミ ド(80m1)に溶解し、アジ化ナトリウム(2.86 g, 44.00mmol)を加え、100℃にて1晩攪 拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチル(200ml ×3)で抽出し、合わせた有機層を硫酸ナトリウムで乾 燥後、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルク ロマトグラフィーに付し、酢酸エチル: ヘキサン=1: 3の溶出部より標記の化合物1.81g(63%)を淡 黄色油状物として得た。1 H-NMR (CDCl₃) $\delta: 1.56 (3H, d, J=7.32Hz), 2.6$ 7-2.75(1H, m), 3.02(1H, dd, J =7.32,10.25Hz),3.23(1H,d d, J=4.39, 10.25Hz), 4.27(1 H. d. J=8.30Hz), 4.38(1H, dd d, J=7.81, 9.28, 46.39Hz), 4. 59 (1H, ddd, J=5.86, 9.28, 46. 37Hz), 5. 48 (1H, q, J=7. 32H z), 7. 26-7. 37 (5H, m).

【0089】 [参考例ルー4] <u>3-(S)-第三級プトキシカルボニルアミノー4-(S)-フルオロメチルーN-[1-(R)-フェニルエチル]-2-ピロリドン</u>【0090】

【化53】

3-(S)-アジド-4-(S)-フルオロメチル-N - [1-(R)-フェニルエチル]-2-ピロリドン (1.81g, 6.90mmol)のエタノール(10 0ml)溶液に二炭酸ジ第三級ブチル(3.01g,1 3. 79mmol)と10%パラジウム炭素触媒(1. 80g)を加え、室温で一晩、接触水素添加を行った。 触媒をろ去後、ろ液の溶媒を留去し、得られた残留物を シリカゲルクロマトグラフィーに付した。酢酸エチル: ヘキサン=1:2の溶出部より標記の化合物1.68g (72%) を白色結晶として得た。1 H-NMR (CD Cl_3) $\delta:1.45$ (9H, s), 1.53 (3H, d, J=7.32Hz), 2.85-2.93(1H, m), 3. 06 (1H, dd, J=6.25, 10.7 4Hz), 3. 31 (1H, d, J=9. 26Hz), 4. 32-4. 53 (3H, m), 5. 08 (1H, b) rs), 5. 49 (1H, q, J=6.83Hz), 7. 26-7. 36 (5H, m).

【0091】[参考例ルー5] 3-(S)-第三級ブト

Publication number: JP P2000-26296A

Title: Infection treatment drug

[Claim 1] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound of the following formula (I), a salt thereof, or a hydrate thereof:

[Formula 1]

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, R³ represents [Formula 2]

and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxy group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)$).

[Claim 2] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (II), or salts thereof, or hydrates thereof: [Formula 3]

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6 or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 3] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 2, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a chlorine atom.

[Claim 4] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 2, wherein R¹ is a cyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 5] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (III), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 4]

$$H_2N$$

$$R^2 = 0$$

$$R^2 = 0$$

$$R^2 = 0$$

$$R^2 = 0$$

$$R^3 = R^3$$

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, and R⁴ either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)-).

[Claim 6] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 5, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a fluorine atom.

[Claim 7] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 5, wherein R¹ a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 8] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 5, wherein R^1 a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R^2 is a hydrogen atom, and R^4 is a methyl group.

[Claim 9] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (IV), a salt thereof, or a hydrate thereof:

[Formula 5]

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, and R⁴ either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)-).

[Claim 10] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a fluorine atom.

[Claim 11] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is hydrogen atom, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 12] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 13] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is a hydrogen atom.

[Claim 14] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is an amino group. [Claim 15] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (V), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 6]

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, and R⁴ either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)-).

[Claim 16] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 15, wherein R^1 is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a fluorine atom.

[Claim 17] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 15, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group. [Claim 18] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 15, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methyl group. [Claim 19] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (VI), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 7]

$$H_3C$$
 R^2
 $COOH$
 R^4
 R^1
 (VI)

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 20] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 19, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 21] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 19, wherein R^1 is a cyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a methyl group.

[Claim 22] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (VII), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 8]

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ &$$

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 23] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 22, wherein R^1 is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a methyl group.

[Claim 24] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 22, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methoxyl group. [Claim 25] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (VIII), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 9]

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 26] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 25, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group. [Claim 27] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (IX), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 10]

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 28] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 27, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is a hydrogen atom.

[Claim 29] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 27, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methoxyl group.

[Claim 30] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 27, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group. [Claim 31] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 27, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methyl group. [Claim 32] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (X), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 11]

$$H_2N$$
 F
 R^2
 $COOH$
 R^4
 R^1
 R^1
 R^2

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-1$.

[Claim 33] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 32, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is a hydrogen atom.

[Claim 34] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 32, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is an amino group. [Claim 35] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 32, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methoxyl group. [Claim 36] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 32, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group. [Claim 37] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (XI), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 12]

$$\begin{array}{c|c} F & COOH \\ \hline \\ H_2N & R^1 \end{array} (XI)$$

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, and R⁴ either

represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)-).

[Claim 38] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 37, wherein R^1 is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a methyl group.

[Claim 39] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (XII), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 13]

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, and R⁴ either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)-).

[Claim 40] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 39, wherein R¹ is a cyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methoxyl group.

[Claim 41] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 39, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methoxyl group.

[Claim 42] A Helicobacter pylori infection treatment or prevention drug having as active ingredient an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41.

[Claim 43] A gastritis treatment or prevention drug having as active ingredient an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41.

[Claim 44] A peptic ulcer treatment or prevention drug having as active ingredient an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41.

[Claim 45] A stomach cancer treatment or prevention drug having as active ingredient an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41.

[Claim 46] A Helicobacter pylori infection treatment or prevention drug combining an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41 with a proton pump inhibitor.

[Claim 47] A gastritis treatment or prevention drug combining an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41 with a proton pump inhibitor.

[Claim 48] A peptic ulcer treatment or prevention drug combining an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41 with a proton pump inhibitor.

[Claim 49] A stomach cancer treatment or prevention drug combining an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41 with a proton pump inhibitor.

[Claim 50] A treatment or prevention drug as described in any of claims 46 through 49, wherein the proton pump inhibitor is omeprazole, lansoprazole, rabeprazole, leminoprazole, saviprazole or pantoprazole.

[Claim 51] A treatment or prevention drug as described in any of claims 46 through 49, wherein the proton pump inhibitor is pantoprazole.

Publication number: DE 44 32 262 A 1

Title: Drug combination for treatment and prevention of diseases of the digestive tract

- Claims

- 1. A drug combination for treatment and prevention of diseases of the digestive tract occurring in the presence of bacteria, distinguished in that, as active ingredient, at least one component for acid inhibition and/or neutralization is combined with at least one bacterium for probiotic production of a lantibiotic in the digestive tract.
- 2. A drug combination according to claim 1, distinguished in that, as one active ingredient, at least one "plain antacid" is provided.
- 3. A drug combination according to claim 2, distinguished in that the plain antacid is an aluminum-magnesium oxide.
- 4. A drug combination according to claim 2, distinguished in that the plain antacid is hydrotalcite.
- 5. A drug combination according to claim 2, distinguished in that the plain antacid is magaldrate.
- 6. A drug combination according to claim 1, distinguished in that one active ingredient is an "antiulcerant".
- 7. A drug combination according to claim 6, distinguished in that the antiulcerant is a bismuth compound.
- 8. A drug combination according to claim 6, distinguished in that the antiulcerant is sucralfate.
- 9. A drug combination according to claim 1, distinguished in that one active ingredient is an H2 antagonist.
- 10. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is cimetidine.
- 11. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is ranitidine.
- 12. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is famotidine.
- 13. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is nizatidine.
- 14. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is roxatidine.
- 15. A drug combination according to claim 1, distinguished in that one active ingredient is a proton pump inhibitor.
- 16. A drug combination according to claim 15, distinguished in that the proton pump inhibitor is omeprazole.

- 17. A drug combination according to claim 15, distinguished in that the proton pump inhibitor is lansoprazole.
- 18. A drug combination according to claim 15, distinguished in that the proton pump inhibitor is pransoprazole.
- 19. A drug combination according to one of claims 18 through 21, distinguished in that a combination with a permeabilizer is provided.
- 20. A drug combination according to one of claims 1 through 19, distinguished in that a combination with at least one active ingredient booster is provided.
- 21. A drug combination for treatment and prevention of diseases of the digestive tract occurring in the present of bacteria of the genus Helicobacter, distinguished in that, as active ingredients, at least one lantibiotic-producing bacterium component and one nutrient substrate component are provided, that the bacterium component and the nutrient substrate component are separated from each other, and that the bacterium and the nutrient solution are mixable with each other prior to use.
- 22. A drug combination according to one of claims 1 through 21, distinguished in that an application in the area of the stomach is provided.

Publication number: DE 198 01 811 A 1

Title: Pharmaceutical preparation for oral administration

Claims

- 1. A pharmaceutical preparation for oral administration, containing as active ingredient at least one proton pump inhibitor and, as required, pharmaceutically acceptable excipients as well as common additives and auxiliaries, distinguished in that the preparation is a filled, seamless capsule (1), containing a capsule filler material (2) enclosing at least one active ingredient, which is dissolved or suspended in a solvent and/or suspending agent, and at least one layer or film (3) for coating the capsule filler material (2).
- 2. A pharmaceutical preparation for oral administration according to claim 1, distinguished in that the capsules have a size of 0.3 mm to 10 mm in diameter.
- 3. A pharmaceutical preparation for oral administration according to claim 1, distinguished in that the capsules have a size of 0.8 mm to 3 mm in diameter.
- 4. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 3, distinguished in that the proton pump inhibitor is protected by two layers (3, 4), one enteric coating layer (4) and one film or layer (3) which separates the enteric coating layer (4) from the proton pump inhibitor.
- 5. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 4, distinguished in that the proton pump inhibitor is omeprazole, an alkaline salt of omeprazole, an individual enantiomer of omeprazole of an alkaline salt thereof or the magnesium salt of S-omeprazole.
- 6. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of claims 1 through 5, distinguished in that the proton pump inhibitor is present in the capsule filling (2) in a quantity of 5 mg to 80 mg, especially in a quantity of 10 mg to 50 mg.
- 7. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 6, distinguished in that the solvent and/or suspending agent contains an alkaline-reacting compound for stabilization of the proton pump inhibitor.
- 8. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 7, distinguished in that, along with the seamless capsule with the proton pump inhibitor, it additionally contains one or several active ingredients from the NSAID group, such as ibuprofen, diclofenac, piroxicam, naproxen, indomethacin, fenoprofen, acemetacin, flurbiprofen, uetroprofen or pharmaceutical salts or enantiomers thereof.
- 9. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 8, distinguished in that, along with the seamless capsule with the proton pump inhibitor, it additionally contains one or several antibiotics.
- 10. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 9, distinguished in that it has the form of a hard gelatin

capsule, in which the seamless capsules (1) according one of the preceding claims 1 through 9 are contained.

- 11. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 9, distinguished in that it has the form of a tablet, which contains the proton pump inhibitor in the form of individual, enterically coated, filled seamless capsules (1), whereby the enteric coating layer (3) coats the individual seamless capsules to give them mechanical strength, so that during tableting of the filled seamless capsules (1), the acid resistance of the enterically coated, filled seamless capsules (1) will not be impaired.
- 12. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 8, distinguished in that the seamless capsules with the proton pump inhibitor are filled as such or together with additional powder granulate or pellets into pouches, jars or sachets.
- 13. A process for manufacturing the pharmaceutical preparation according to one of the preceding claims 1 through 9, distinguished in that one simultaneously extrudes a coating or film solution for the seamless capsule(s) (1) and the solution and/or suspension of the at least one active ingredient into a cooling solution from a concentrically arranged multinozzle consisting of at least two nozzles, whereby the inner nozzle has a smaller diameter than the outer nozzle, whereby particularly the cooling liquid in the region of the jet entry thereinto is displaced in oscillations enveloping the jet, and the jet stream is continuously converted to small spherical seamless capsule drops (1) utilizing the interfacial tension.
- 14. A process according to claim 13, distinguished in that the at first singly microencapsulated active ingredient solution or suspension is in the next step provided with another gastric juice resistant coat (4) in a fluidized bed.
- 15. A process according to claim 13, distinguished in that a multinozzle is used with at least three nozzles, comprising an outer nozzle and an inner nozzle and at least one intermediate nozzle located in the middle between the outer and inner nozzle, whereby the diameter of the three nozzles gradually increases in this order, and a film solution for the seamless capsule, the solution or suspension of the active substance and another film solution are simultaneously extruded into a cooling solution, and the jet stream of the three fluids is continuously converted into small spherical seamless capsules (1) utilizing the interfacial tension.

Publication number: JP P2000-26296A

Title: Infection treatment drug

[Claim 1] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound of the following formula (I), a salt thereof, or a hydrate thereof:

[Formula 1]

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, R³ represents [Formula 2]

and R⁴ either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxy group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)).

[Claim 2] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (II), or salts thereof, or hydrates thereof: [Formula 3]

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6 or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-1$.

[Claim 3] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 2, wherein R^1 is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R^2 is a hydrogen atom, and R^4 is a chlorine atom.

[Claim 4] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 2, wherein R^1 is a cyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a methyl group.

[Claim 5] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (III), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 4]

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 6] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 5, wherein R^1 is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a fluorine atom.

[Claim 7] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 5, wherein R^1 a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a methyl group.

[Claim 8] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 5, wherein R¹ a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 9] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (IV), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 5]

$$F = \begin{pmatrix} R^2 & 0 \\ R^2 & 0 \\ R^4 & R^1 \end{pmatrix}$$
 (IV)

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 10] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a fluorine atom.

[Claim 11] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is hydrogen atom, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 12] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 13] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is a hydrogen atom.

[Claim 14] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 9, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is an amino group. [Claim 15] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (V), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 6]

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)$.

[Claim 16] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 15, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a fluorine atom.

[Claim 17] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 15, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group. [Claim 18] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 15, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methyl group. [Claim 19] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (VI), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 7]

$$H_3C \xrightarrow{NH_2} F \xrightarrow{R^2} 0 \xrightarrow{C00H} (VI)$$

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 20] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 19, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 21] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 19, wherein R^1 is a cyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a methyl group.

[Claim 22] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (VII), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 8]

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 23] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 22, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group.

[Claim 24] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 22, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methoxyl group. [Claim 25] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (VIII), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 9]

$$H_2N$$
 R^2
 O
 $COOH$
 R^4
 R^1
 $(VIII)$

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, and R⁴ either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)-).

[Claim 26] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 25, wherein R^1 is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a methyl group.

[Claim 27] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (IX), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 10]

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, and R⁴ either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)-).

[Claim 28] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 27, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is a hydrogen atom.

[Claim 29] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 27, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methoxyl group.

[Claim 30] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 27, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group. [Claim 31] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 27, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methyl group. [Claim 32] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (X), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 11]

$$H_2N$$
 F
 R^2
 O
 $COOH$
 R^4
 R^1
 (X)

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, and R⁴ either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)-).

[Claim 33] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 32, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is a hydrogen atom.

[Claim 34] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 32, wherein R¹ and R⁴ integrally form a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)- and R² is an amino group. [Claim 35] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 32, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methoxyl group. [Claim 36] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 32, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is an amino group, and R⁴ is a methyl group. [Claim 37] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (XI), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 12]

$$\begin{array}{c|c} F & 0 \\ \hline \\ H_2N & \\ \hline \\ N & \\ R^4 & R^1 \end{array} (XI)$$

(wherein R¹ represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R² represents a hydrogen atom or an amino group, and R⁴ either

represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R¹, a structure represented by -O-CH₂-CH(CH₃)-).

[Claim 38] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 37, wherein R^1 is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R^2 is an amino group, and R^4 is a methyl group.

[Claim 39] An anti-Helicobacter pylori drug containing as active ingredient a compound represented by the following formula (XII), a salt thereof, or a hydrate thereof: [Formula 13]

(wherein R^1 represents a cyclic alkyl group with a carbon count of 3 to 6 optionally comprising a substituent, R^2 represents a hydrogen atom or an amino group, and R^4 either represents a halogen atom, an alkyl group with a carbon count of 1 to 6, or an alkoxyl group with a carbon count of 1 to 6, or else may form, integrally with aforementioned R^1 , a structure represented by $-O-CH_2-CH(CH_3)-$).

[Claim 40] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 39, wherein R^1 is a cyclopropyl group, R^2 is a hydrogen atom, and R^4 is a methoxyl group.

[Claim 41] An anti-Helicobacter pylori drug as described in claim 39, wherein R¹ is a (1R, 2S)-2-fluorocyclopropyl group, R² is a hydrogen atom, and R⁴ is a methoxyl group.

[Claim 42] A Helicobacter pylori infection treatment or prevention drug having as active ingredient an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41.

[Claim 43] A gastritis treatment or prevention drug having as active ingredient an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41.

[Claim 44] A peptic ulcer treatment or prevention drug having as active ingredient an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41.

[Claim 45] A stomach cancer treatment or prevention drug having as active ingredient an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41.

[Claim 46] A Helicobacter pylori infection treatment or prevention drug combining an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41 with a proton pump inhibitor.

[Claim 47] A gastritis treatment or prevention drug combining an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41 with a proton pump inhibitor.

[Claim 48] A peptic ulcer treatment or prevention drug combining an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41 with a proton pump inhibitor.

[Claim 49] A stomach cancer treatment or prevention drug combining an anti-Helicobacter pylori drug as described in any of claims 1 through 41 with a proton pump inhibitor.

[Claim 50] A treatment or prevention drug as described in any of claims 46 through 49, wherein the proton pump inhibitor is omeprazole, lansoprazole, rabeprazole, leminoprazole, saviprazole or pantoprazole.

[Claim 51] A treatment or prevention drug as described in any of claims 46 through 49, wherein the proton pump inhibitor is pantoprazole.

Publication number: DE 44 32 262 A 1

Title: Drug combination for treatment and prevention of diseases of the digestive tract

Claims

- 1. A drug combination for treatment and prevention of diseases of the digestive tract occurring in the presence of bacteria, **distinguished in that**, as active ingredient, at least one component for acid inhibition and/or neutralization is combined with at least one bacterium for probiotic production of a lantibiotic in the digestive tract.
- 2. A drug combination according to claim 1, distinguished in that, as one active ingredient, at least one "plain antacid" is provided.
- 3. A drug combination according to claim 2, distinguished in that the plain antacid is an aluminum-magnesium oxide.
- 4. A drug combination according to claim 2, distinguished in that the plain antacid is hydrotalcite.
- 5. A drug combination according to claim 2, distinguished in that the plain antacid is magaldrate.
- 6. A drug combination according to claim 1, distinguished in that one active ingredient is an "antiulcerant".
- 7. A drug combination according to claim 6, distinguished in that the antiulcerant is a bismuth compound.
- 8. A drug combination according to claim 6, distinguished in that the antiulcerant is sucralfate.
- 9. A drug combination according to claim 1, distinguished in that one active ingredient is an H2 antagonist.
- 10. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is cimetidine.
- 11. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is ranitidine.
- 12. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is famotidine.
- 13. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is nizatidine.
- 14. A drug combination according to claim 9, distinguished in that the H2 antagonist is roxatidine.
- 15. A drug combination according to claim 1, distinguished in that one active ingredient is a proton pump inhibitor.
- 16. A drug combination according to claim 15, distinguished in that the proton pump inhibitor is omeprazole.

- 17. A drug combination according to claim 15, distinguished in that the proton pump inhibitor is lansoprazole.
- 18. A drug combination according to claim 15, distinguished in that the proton pump inhibitor is pransoprazole.
- 19. A drug combination according to one of claims 18 through 21, distinguished in that a combination with a permeabilizer is provided.
- 20. A drug combination according to one of claims 1 through 19, distinguished in that a combination with at least one active ingredient booster is provided.
- 21. A drug combination for treatment and prevention of diseases of the digestive tract occurring in the present of bacteria of the genus Helicobacter, distinguished in that, as active ingredients, at least one lantibiotic-producing bacterium component and one nutrient substrate component are provided, that the bacterium component and the nutrient substrate component are separated from each other, and that the bacterium and the nutrient solution are mixable with each other prior to use.
- 22. A drug combination according to one of claims 1 through 21, distinguished in that an application in the area of the stomach is provided.

Publication number: DE 198 01 811 A 1

Title: Pharmaceutical preparation for oral administration

Claims

- 1. A pharmaceutical preparation for oral administration, containing as active ingredient at least one proton pump inhibitor and, as required, pharmaceutically acceptable excipients as well as common additives and auxiliaries, distinguished in that the preparation is a filled, seamless capsule (1), containing a capsule filler material (2) enclosing at least one active ingredient, which is dissolved or suspended in a solvent and/or suspending agent, and at least one layer or film (3) for coating the capsule filler material (2).
- 2. A pharmaceutical preparation for oral administration according to claim 1, distinguished in that the capsules have a size of 0.3 mm to 10 mm in diameter.
- 3. A pharmaceutical preparation for oral administration according to claim 1, distinguished in that the capsules have a size of 0.8 mm to 3 mm in diameter.
- 4. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 3, distinguished in that the proton pump inhibitor is protected by two layers (3, 4), one enteric coating layer (4) and one film or layer (3) which separates the enteric coating layer (4) from the proton pump inhibitor.
- 5. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 4, distinguished in that the proton pump inhibitor is omeprazole, an alkaline salt of omeprazole, an individual enantiomer of omeprazole of an alkaline salt thereof or the magnesium salt of S-omeprazole.
- 6. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of claims 1 through 5, distinguished in that the proton pump inhibitor is present in the capsule filling (2) in a quantity of 5 mg to 80 mg, especially in a quantity of 10 mg to 50 mg.
- 7. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 6, distinguished in that the solvent and/or suspending agent contains an alkaline-reacting compound for stabilization of the proton pump inhibitor.
- 8. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 7, distinguished in that, along with the seamless capsule with the proton pump inhibitor, it additionally contains one or several active ingredients from the NSAID group, such as ibuprofen, diclofenac, piroxicam, naproxen, indomethacin, fenoprofen, acemetacin, flurbiprofen, uetroprofen or pharmaceutical salts or enantiomers thereof.
- 9. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 8, distinguished in that, along with the seamless capsule with the proton pump inhibitor, it additionally contains one or several antibiotics.
- 10. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 9, distinguished in that it has the form of a hard gelatin

capsule, in which the seamless capsules (1) according one of the preceding claims 1 through 9 are contained.

- 11. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 9, distinguished in that it has the form of a tablet, which contains the proton pump inhibitor in the form of individual, enterically coated, filled seamless capsules (1), whereby the enteric coating layer (3) coats the individual seamless capsules to give them mechanical strength, so that during tableting of the filled seamless capsules (1), the acid resistance of the enterically coated, filled seamless capsules (1) will not be impaired.
- 12. A pharmaceutical preparation for oral administration according to one of the preceding claims 1 through 8, distinguished in that the seamless capsules with the proton pump inhibitor are filled as such or together with additional powder granulate or pellets into pouches, jars or sachets.
- 13. A process for manufacturing the pharmaceutical preparation according to one of the preceding claims 1 through 9, distinguished in that one simultaneously extrudes a coating or film solution for the seamless capsule(s) (1) and the solution and/or suspension of the at least one active ingredient into a cooling solution from a concentrically arranged multinozzle consisting of at least two nozzles, whereby the inner nozzle has a smaller diameter than the outer nozzle, whereby particularly the cooling liquid in the region of the jet entry thereinto is displaced in oscillations enveloping the jet, and the jet stream is continuously converted to small spherical seamless capsule drops (1) utilizing the interfacial tension.
- 14. A process according to claim 13, distinguished in that the at first singly microencapsulated active ingredient solution or suspension is in the next step provided with another gastric juice resistant coat (4) in a fluidized bed.
- 15. A process according to claim 13, distinguished in that a multinozzle is used with at least three nozzles, comprising an outer nozzle and an inner nozzle and at least one intermediate nozzle located in the middle between the outer and inner nozzle, whereby the diameter of the three nozzles gradually increases in this order, and a film solution for the seamless capsule, the solution or suspension of the active substance and another film solution are simultaneously extruded into a cooling solution, and the jet stream of the three fluids is continuously converted into small spherical seamless capsules (1) utilizing the interfacial tension.